Searching PAJ

1/1 ページ



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-256043

(43)Date of publication of application: 11.09.2002

(51)IntCl.

C08F291/02 C08L 25/12 C08L 51/04

(21)Application number: 2001-371664

(71)Applicant: TECHNO POLYMER CO LTD

(22)Date of filing:

05.12.2001 (72)Inventor

(72)Inventor: NAGAHARA NAOJI

HIGAKI KEIGO SUZUKI MASANORI

IWAI KAZUKI

(30)Priority

Priority number: 2000399066

Priority date : 27.12.2000

Priority country: JP

(54) THERMOPLASTIC RESIN

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a thermoplastic resin which is excellent in plating adhesion and coating properties onto its molded surface, and is excellent in impact resistance. SOLUTION: The thermoplastic resin contains a rubber-reinforced thermoplastic resin (A) obtained from polymerization of an aromatic vinyl compound, vinyl cyanide compound or the like in the presence of a rubbery polymer, or contains the (A) with a copolymer, the rubbery polymer content in the thermoplastic resin is 10-25 wt.%, the vinyl cyanide monomer-unit content is 14-40 wt.% in acetone-soluble components of the thermoplastic resin, and the ratio of the weight-average molecular weight Mw to the number-average molecular weight Mn of Mw/Mn and the ratio of the Z average molecular weight Mz to the number average molecular weight Mn of Mz/Mn of the acetone-soluble components are each 2-5 and 5-11, respectively.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.10.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出顧公開番号 特開2002-256043 (P2002-256043A)

(43)公開日 平成14年9月11日(2002.9.11)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FI	テーマコート*(参考)
C08F 291/02	PMO THE . 3	C 0 8 F 291/02	4J002
COSL 25/12		C 0 8 L 25/12	4J026
51/04		51/04	

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全8 頁)

(21)出脚番号	特顧2001-371664(P2001-371664)	(71) 出顧人	396021575		
			テクノボリマー株式会社		
(22) 出願日	平成13年12月5日(2001.12.5)		東京都中央区京橋一丁目18番1号		
		(72)発明者	(72)発明者 長原 直司		
(31) 優先権主張番号	特別2000-399066 (P2000-399068)		東京都中央区京橋1丁目18番1号 テクノ		
(32) 任先日	平成12年12月27日(2000.12.27)		ポリマー株式会社内		
(33) 優先權主張団	日本 (JP)	(72) 発明者	绘 组 主符		
	•		東京都中央区京橋1丁目18番1号 テクノ		
			ポリマー株式会社内		
		(74)代理人	100094190		
	•		弁理士 小岛 摘路 (外1名)		
•			最終官に続く		

(54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂

(57) 【要約】

【課題】 成形体表面へのメッキの密着性、塗装性及び 耐衝撃性に優れる熱可塑性樹脂を提供する。

【解決手段】 本熱可塑性樹脂は、ゴム質重合体の存在下に芳香族ビニル化合物及びシアン化ビニル化合物等を重合して得られるゴム強化熱可塑性樹脂(A)、又は、上記(A)及び共産合体を含有する。本熱可塑性樹脂中のゴム質重合体の合有量は10~25重量%である。また、アセトン可溶分のシアン化ビニル単量体単位の合有量が15~40重量%であり、アセトン可溶分の重量平均分子量Mwと数平均分子量Mnとの比Mw/Mnが2~5であり、Z平均分子量Mzと数平均分子量Mnとの比MZ/Mnが5~11である。

(2)

【特許請求の範囲】

【講求項1】 以下に示すゴム強化熱可塑性樹脂 (A)、又は、該ゴム強化熱可塑性樹脂(A)及び以下 に示す共軍合体(B)を含有する熱可塑性樹脂であっ て、ゴム強化熱可塑性樹脂(A)中のゴム質度合体

(a) の含有量が10~25 重量%、アセトン可溶分中のシアン化ビニル単量体単位の含有量が15~40重量%であり、該アセトン可溶分の重量平均分子量Mwと数平均分子量Mnとの比Mw/Mnが2~5であり、且つ該アセトン可溶分のZ平均分子量MZと数平均分子量Mnとの比MZ/Mnが5~11であることを特徴とする

林可期性樹脂。

ゴム強化熱可塑性樹脂(A);上記ゴム質重合体(a) の存在下に、芳香族ピニル化合物、シアン化ピニル化合 物及び必要に応じて他の共重合可能な単量体化合物から なる単量体成分(b)をグラフト筆合して得られる樹 脂。

共重合体(B); 芳香族ビニル化合物、シアン化ビニル 化合物及び必要に応じて他の共重合可能な単量体化合物 を重合して得られる共重合体。

【 請求項2】 上記ゴム強化熱可塑性樹脂(A)は、上記ゴム質重合体(A)10~75重量部の存在下に、芳香族ピニル化合物55~90重量%、シアン化ビニル化合物10~45 成置%及び必要に応じて他の共重合可能な単療体化合物0~35 重量%からなる単環体成分

(b) 25~90重量部をグラフト重合して得られ、 上記共実合体(B)は、芳香族ビニル化合物50~85 重量%、シアン化ビニル化合物15~50重量%及び必 要に応じて他の共重合可能な単量体化合物0~35重量 %を重合して得られる共重合体である請求項1記載の熱 可塑性樹脂。

【請求項3】 メッキ又は塗装が施される成形品の成形材料である請求項1又は2記載の熱可塑性樹脂。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、熱可塑性樹脂に関し、更に詳しくは、成形品表面へのメッキの密着性、塗装性及び耐衝撃性に優れる熱可塑性樹脂に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、ABS樹脂等のゴム強化熱可塑性樹脂からなる成形品には、メッキ、塗装、スパッタリング、イオンプレーティング等の二次加工が施される場合がある。特にメッキについては、単に成形品にメッキを行っただけでは、成形品の表面層に対するメッキ層の密着強度が十分でなく剥がれやすくなる。そこで、メッキ層の密着強度を高めるために、成形品の表面を酸化処理し、成形品の表面層に存在するゴム成分を分解しエッチングすることによって微細な凹部を形成し、その後にメッキを行う方法が知られている。この方法によれば、メッキ層が凹部に食い込み、アンカー効果によりメ

ッキ層の密落強度を高めることができると考えられるが、実際には、上記エッチングにおいて、凹部が形成されてもメッキの際に凹部がくずれて満足すべき十分な密 着強度が得られないといった問題がある。そして、エッチングによって機械的強度、特に耐衝撃性が劣化することもあることから、メッキの密着性及び機械的性質のバランスを高度に発現する材料が求められている。また、従来のABS樹脂等のゴム強化熱可塑性樹脂からなる成形品への塗装では、塗装膜の密窓不良や、成形品への塗装シンナー吸い込みによる塗装面の色ムラ発生及びこれによる外観不良等の塗装性不良が問題になっていた。

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技術の課題を背景になされたものであり、ABS樹脂等のゴム強化熱可塑性樹脂成形品表面へのメッキの密着性、塗装性及び耐衝撃性等の機械的強度に優れる熱可塑性樹脂を提供することを目的とする。

[0004]

[00003]

【課題を解決するための手段】本発明の熱可塑性樹脂は、以下に示すゴム強化熱可塑性樹脂(A)(以下、「成分(A)」ということがある。)、又は、該ゴム強化熱可塑性樹脂(A)及び以下に示す共量合体(B)(以下、「成分(B)」ということがある。)を含有する熱可塑性樹脂であって、ゴム強化熱可塑性樹脂(A)中のゴム質重合体(a)の含有虚が10~25重量%、アセトン可溶分中のシアン化ビニル単盤体単位の含有量が15~40重量%であり、該アセトン可溶分の重量平均分子量Mwと数平均分子量Mnとの比Mw/Mnが2~5であり、且つ該アセトン可溶分の2平均分子量Mのとの比Mz/Mnが5~11であることを特徴とする。

ゴム強化熱可塑性樹脂(A);上記ゴム質集合体(a)の存在下に、芳香族ビニル化合物、シアン化ビニル化合物及び必要に応じて他の共集合可能な単量体化合物からなる単量体成分(b)をグラフト重合して得られる樹脂。

共重合体(B); 芳香族ビニル化合物、シアン化ビニル 化合物及び必要に応じて他の共重合可能な単量体化合物 を重合して得られる共重合体。

【0005】上記ゴム質電合体(a)としては、ポリブタジエン、スチレンーブタジエンランダム共軍合体、スチレンーブタジエンフロック共重合体、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体、イソブチレンーイソプレン共軍合体、スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体等の共役ジエン系(共)重合体、これら共役ジエン系(共)重合体、エチレンープロピレンー(非共役ジエン)共重合体、エチレンーブテンー1ー(非共役ジエン)共重合体、ポリウレタン系ゴム、アクリル系ゴム、及びシリコーン系ゴム等が挙げられる。上

記ゴム質重合体(a)は、1種単独であるいは2種以上を混合して使用することができる。これらのうち、ポリプタジエン、スチレンーブタジエン共重合体、アクリル系ゴム、エチレンープロピレン(非共役ジエン)共重合体、水素添加ジエン系(共)重合体、及びシリコーン系ゴムが好ましく用いられる。

【0006】本発明の熱可艱性樹脂中、上記ゴム質重合体(a)は通常、粒子状で存在する。この場合、上記ゴム質重合体(a)の平均粒子径は、好ましくは150~500nm、より好ましくは150~450nm、特に好ましくは200~400nmとすることができる。この平均粒子径が小さすぎると成形品の耐衝繁性が劣る傾向にあり、一方、大きすぎると成形品へのメッキの密滑性及び途義性が劣る傾向にある。

【0007】上記ゴム質重合体(a)のゲル分率は、好ましくは40重量%以上、より好ましくは50~99重量%である。ゲル分率が大きすぎると成形品へのメッキの密着性及び塗装性が劣る傾向となり、ゲル分率が小さすぎる耐衝撃性が低下する傾向となる。尚、上記ゴム質重合体(a)のゲル分率は、ゴム質里合体1gをトルエン100ml中に加え、48時間室温で放置した後、100メッシュ金網で減過し、分散した遮液からトルエンを除去、乾燥してトルエン可溶分を求め、次式により算出することができる。

ゲル分率(%)= () (g) — トルエン可溶分(g)〕 ×100

【0008】上記成分(A)に用いられる単量体成分(b)のうち、上記芳香族ビニル化合物としては、スチレン、αーメチルスチレン、ローメチルスチレン、ピニルトルエン、メチルーαーメチルスチレン、ジビニルベンゼン等が挙げられ、これらのうち、スチレン、αーメチルスチレンが好ましく用いられる。上記芳香族ビニル化合物の共更合量は、上記単量体成分(b)全量に対して好ましくは55~90重量%、より好ましくは60~85重量%である。共運合園が少なすぎると熱安定性及び成形加工性が劣る傾向にあり、一方、多すぎると成形品への途

【0009】また、単量体成分(b)における上記シアン化ビニル化合物としては、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等が挙げられ、これらのうち、アクリロニトリルが好ましい。上記シアン化ビニル化合物の共無合産は、上記単量体成分(b)全量に対して好ましくは10~45重量%である。共振合量が少なすぎると成形品への塗装性が劣る傾向にあり、一方、多すぎると熱安定性及び成形加工性が劣る傾向にある。

装性が劣る傾向にある。

【0010】上記単盘体成分(b)には、必要に応じて 共重合可能なその他の単量体化合物を使用することがで き、例えば、アルキル (メタ) アクリレート、マレイミド系化合物、不飽和酸、酸無水物基合有不飽和化合物、 エボキシ基合有不飽和化合物、ヒドロキシル基合有不飽 和化合物等が挙げられる。

【0011】上記共重合可能なその他の単量体化合物の上記「アルキル(メタ)アクリレート」としては、メチルアクリレート、エチルアクリレート、プロピルアクリレート、ブチルアクリレート、ヘキシルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、シクロヘキシルアクリレート等のアクリル酸エステル類:メチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレート、ブチルメタクリレート、フチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルアクリレートが好ましく用いられる。

【0012】上記共重合可能なその他の単震体化合物の上記「マレイミド系化合物」としては、マレイミド、Nーメチルマレイミド、Nーブチルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーシクロへキシルマレイミド等が挙げられ、これらのうち、Nーフェニルマレイミド、Nーシクロへキシルマレイミドが好ましく用いられる。上記共軍合可能なその他の単量体化合物の上記「不飽和酸」としては、アクリル酸、メタクリル酸等が挙げられる。また、上記共軍合可能なその他の単量体化合物の上記「酸無水物基合有不飽和化合物」としては、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水マレイン酸が好ましく用いられる。

【0013】上記共重合可能なその他の単量体化合物の 上記「エポキシ基含有不飽和化合物」としては、グリシ ジルメタクリレート、アリルグリシジルエーテル等が挙 げられ、これらのうち、グリシジルメタクリレートが好 ましく用いられる。上記共重合可能なその他の単量体化 合物の上記「ヒドロキシル基含有不飽和化合物」として は、3-ヒドロキシー1-プロペン、4-ヒドロキシー 1ープテン、シスー4ーヒドロキシー2ープテン、トラ ンスー4ーヒドロキシー2ープテン、3ーヒドロキシー 2-メチル-1-プロペン、2-ヒドロキシエチルメタ クリレート等が挙げられる。これらのうち、2~ヒドロ キシエチルメタクリレートが好ましく用いられる。以上 の共重合可能な他の単量体化合物は、1種単独であるい は2種以上を混合して用いることができる。また、これ らの共重合鷽は、単賃体成分(b)全鷽に対し、好まし くは0~35重量%、より好ましくは0~25重量%で ある。

【0014】上記成分(A)に用いられる上記ゴム質重合体(a)及び該ゴム質重合体(a)にグラフトする分を含めた上記単貴体成分(b)の共重合操の好ましい組み合わせは(a)が10~75重量部及び(b)が25~90重量部、より好ましくは(a)が15~65重量

[4]

部及び(b)が35~85重量部である。上記ゴム質理合体(a)の共重合盤が少なすぎるか又は上記単盈体成分(b)の共重合盤が多すぎると成形品の耐衝撃性及びメッキの密着性が劣る傾向にあり、また、上記ゴム質重合体(a)の共重合量が多すぎるか又は上記単量体成分(b)の共重合量が少なすぎると成形品のモジュラスが低下する傾向にある。

【0015】上記ゴム強化熱可塑性樹脂(A)のグラフト率は、好ましくは20%以上、より好ましくは25~150%、更に好ましくは30~100%である。ここで、グラフト率(%)とは、ゴム質重合体(a)にグラフトした単量体成分(b)の割合であり、次式により求められる値である。

グラフト率 (%) = 100×(T-S)/S

(但し、下はゴム強化熱可塑性樹脂(A)1gをアセトン20mlに投入し、振とう機で常温、2時間振とうし、遠心分離機(回転数23,000rpm)で60分間遠心分離し、不溶分と可溶分とを分離して得られる不溶分重量、Sはゴム強化熱可塑性樹脂(A)1g中のゴム質重合体の重量を表す。)

上記グラフト率が小さすぎると成形品へのメッキの密着 性及び塗装性が劣る傾向があり、大きすぎると成形品の 表面光沢が低下する傾向にある。

【0016】尚、上記グラフト率(%)は、ゴム強化熱可塑性樹脂(A)を重合するときの、重合開始剤、連鎖移動剤、乳化剤、溶剤等の種類や量、更には重合時間、 重合温度等を変えることにより制御することができる。

【0017】上記ゴム強化熱可塑性樹脂(A)は、上記ゴム質単合体(a)の存在下に、芳香族ビニル化合物及びシアン化ビニル化合物を必須成分とする単量体成分

(b) を、好ましくは乳化量合、鹽濁量含、溶液重合、バルク類合等でラジカル重合開始剤を用いてグラフト重合を行い、製造することができる。好ましい重合方法は乳化重合であり、乳化園合には、前記ラジカル重合開始剤の他に、連鎖移動剤(分子盤調節剤)、乳化剤、水等が用いられる。尚、上記成分(A)を製造するために用いられるゴム質関合体(a)及び単量体成分(b)は、ゴム質更合体(a)全量の存在下に、場虽体成分(b)を一括添加して重合してもよく、分割又は連続添加して重合してもよい。また、これらを組み合わせた方法で、重合してもよい。更に、ゴム質重合体(a)の全量又は一部を、単量体成分(b)の重合途中で添加して重合してもよい。

【0018】上記ラジカル重合開始剤としては、クメンハイドロパーオキサイド、ジイソプロピルベンゼンハイドロパーオキサイド、バラメンタンハイドロパーオキサイド等で代表される有機ハイドロパーオキサイド類と含糖ビロリン酸処方、スルホキシレート処方等で代表される選元剤との組み合わせによるレドックス系、あるいは過硫酸カリウム等の過硫酸塩、ベンゾイルパーオキサイ

ド (BPO)、ラウロイルパーオキサイド、t ープチルパーオキシラウレイト、t ープチルパーオキシモノカーボネート等の過酸化物が使用される。更に、上配重合開始剤は、重合系に一括又は連続的に添加することができる。上記重合開始剤の使用量は、単量体成分(b)全量に対し、通常、0.1~1.5重量%、好ましくは0.2~0.7重異%である。

【0019】上記理鎖移動剤としては、例えば、オクチルメルカプタン、nードデシルメルカプタン、nーへキシルメルカプタン、nーへキサデシルメルカプタン、nーテトラデシルメルカプタン、カーテトラデシルメルカプタンのダイマー等が挙げられる。これら連鎖移動剤は、単独でも2種以上を組み合わせても使用することができる。上記連鎖移動剤の使用量は、単量体成分(b)全要に対して、通常、0.05~2 軍黨%である。

【0020】上記乳化剤としては、例えば、高級アルコールの硫酸エステル、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム等のアルキルベンゼンスルホン酸塩、ラウリル硫酸ナトリウム等の脂肪族スルホン酸塩、高級脂肪族カルボン酸塩、リン酸系等のアニオン性界面活性剤、ポリエチレングリコールのアルキルエステル型、アルキルエーテル型等のノニオン系界面活性剤等が挙げられる。これらは、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を混合して用いることもできる。上記乳化剤の使用量は、通常、単量体成分(b)金量に対して、通常、0.3~5重量%である。

【0021】乳化重合により製造する場合、通常、凝固剤により凝固して得られた粉末を水洗後、乾燥することによって精製される。この凝固剤としては、塩化カルシウム、硫酸マグネシウム、塩化マグネシウム、塩化ナトリウム等の無機塩や、硫酸、塩酸等の酸等を使用することができる。

【0022】また、上記ゴム強化熱可塑性樹脂(A)中のアセトン可溶分の極限粘度(n)(30℃、メチルエチルケトン中で測定)は、好ましくは0.2~1dl/g、より好ましくは0.2~0.9dl/gである。上記極限粘度(n)は、例えば成分(A)の重合時の連鎖移動剤の種類及び量、重合開始剤の種類及び量、重合温度等によって制御することができる。

【0023】尚、本発明に係わる共軍合体(B)は、芳香族ビニル化合物、シアン化ビニル化合物及び必要に応じて他の共理合可能な単量体化合物を理合して得られる。尚、各化合物は前記に例示したものを用いることができる。また、上記成分(B)は、複数の重合体成分の組み合わせであってもよい。

【0024】上記共寓合体(B)の上記芳香族ビニル化合物の共重合量は、好ましくは50~85重量%であり、より好ましくは60~80重量%である。上記芳香

族ビニル化合物の共軍合量が少なすぎると熱安定性及び 成形加工性が劣る傾向があり、多すぎると成形品への塗 複性が劣る傾向がある。上記共重合体(B)の上記シア ン化ビニル化合物の共軍合量は、好ましくは15~50 重量%とすることができ、より好ましくは20~40 量%である。上記シアン化ビニル化合物の共重合量が少 なすぎると成形品への塗装性が劣る傾向があり、一方、 多すぎると熱安定性及び成形加工性が劣る傾向がある。 上記必要に応じて他の共軍合可能な単量体化合物の使用 虚は好ましくは0~35重量%とすることができ、より 好ましくは0~20重量%である。

【0025】上記成分(B)は、例えば、溶液重合、乳化重合及び懸濁重合等により得ることができる。上記成分(B)はアセトンに可溶であり、上記成分(B)のアセトン可溶分の極限粘度〔n〕(30℃、メチルエチルケトン中で測定)は、好ましくは0.1~Idl/g、より好ましくは0.12~0.9dl/gである。尚、極限粘度〔n〕は、上記成分(A)と同様に制御することができる。

【0026】本発明の熱可塑性樹脂は、ゴム強化熱可塑性樹脂(A)、又は、ゴム強化熱可塑性樹脂(A)と共重合体(B)との混合物からなるが、熱可塑性樹脂中のゴム質理合体(a)の含有量は10~25重量%であり、好ましくは12~25重量%、より好ましくは13~22重量%である。ゴム質理合体(a)の含有量が少なすぎると、十分な附衡撃強度が得られにくく、一方、多すぎると、メッキ工程におけるエッチングにより形成される凹部が多くなりすぎて耐衝撃強度が低下する。

【0027】本発明の熱可塑性樹脂が上記成分(A)と上記成分(B)との混合物からなる場合は、熱可塑性樹脂中のゴム質重合体(a)の含有量は、上記成分(A)中のゴム質重合体含有量と、上記成分(B)の配合翼により決められる。

【0028】本発明において、熱可塑性樹脂のアセトン可溶分中のシアン化ビニル単量体単位の含有量は15~40%であり、好ましくは18~40%、より好ましくは26~35%である。シアン化ビニル単量体単位の含有質が少なすぎると、成形品への耐薬品性が十分でなく、一方、多すぎると、成形品の耐熱変色性が劣る。

ここでMZ/Mnは分子量の不均一度の尺度として評価される。尚、上記重量平均分子量Mw、数平均分子量Mn及びZ平均分子量MZについては、例えば、「改訂高分子合成の化学」(発行所:株式会社化学同人、1981)第9頁~第12頁に説明されており、通常、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(以下、「GPC」という。)で測定され、測定条件は実施例にて述べる。尚、Mn、Mw及びMZは、単位体積中にMiなる分子量のポリマー分子がni個存在するものとすると、それぞれ以下の式で定義される。

 $M_n = \sum_{i=1}^{n} M_i / \sum_{i=1}^{n} M_i$ $M_W = \sum_{i=1}^{n} M_i / \sum_{i=1}^{n} M_i$ $M_Z = \sum_{i=1}^{n} M_i / \sum_{i=1}^{n} M_i / \sum_{i=1}^{n} M_i$

【0030】上記のMW/Mn比及びM2/Mn比は、 例えば、それぞれ極限粘度の異なる成分(A)のアセト ン可溶分及び成分(B)の組み合わせ、配合量等を適宜 調整することにより得ることができる。また、上記成分 (A) のアセトン可溶分のMw/Mn比及びMZ/Mn 比は、蛍合条件、例えば、成分(A)の重合中に分子量 調整剤及び乳化剤を段階的に使用することで調整するこ とができる。好ましくは、成分(A)と2種以上の成分 (B)とを組み合わせてMw/Mn比及びMZ/Mn比 を調製する。この場合の成分(B)としては、少なくと もMwが50000~110000、好ましくは700 00~105000成分(B)(以下、「成分(B 1)」という。)とMwが115000~40000 0、好ましくは120000~30000の成分 (B) (以下、「成分(B2)」という。) とを組み合 わせることが好ましい。この際、成分(BI)及び成分 (B2)の使用割合は、成分(B1)/成分(B2)が

【0031】本発明の熱可塑性樹脂のアセトン可溶分の 含有量は、好ましくは40~88重量%、より好ましく は45~85重量%、特に好ましくは50~85重量% である。アセトン可溶分の含有量が少なすぎると、メッ 牛の密着強度及び塗装外観が劣る傾向があり、一方、多 すぎると、耐衝整性が劣る傾向がある。

重量比で1/(0.5~10)、好ましくは1/(1~

5) である。

【0032】本発明の熱可塑性樹脂には各種添加剤、例えば、滑剤、難燃助剤、カップリング剤、抗菌剤、防力ビ剤、酸化防止剤、耐酸(耐光)剤、可塑剤、着色剤(顔料、染料等)、帯電防止剤、シリコーンオイル等を、要求される性能を損なわない範囲で配合することができる。

【0033】また、本発明の熱可塑性樹脂には、必要に 応じて、ガラス繊維、炭素繊維、ワラストナイト、タル ク、マイカ、カオリン、ガラスピーズ、ガラスフレー ク、ミルドファイバー、酸化亜鉛ウィスカー、チタン酸 カリウムウィスカー等の充填材を、1種単独で又は2種 以上併用することができる。これらの充填材を配合する (6)

ことで、剛性を付与することができる。また、タルク等を配合することで、艶消し性を付与することができる。 【0034】更に、本発明の熱可塑性樹脂には、要求される性能に応じて、他の(共) 宜合体を配合することができる。ここで、他の重合体としては、マレイミド系共重合体、ポリカーボネート、ポリエチレン、ポリアミド、アクリル系樹脂、ポリエステル、ポリスルホン、ポリエーテルスルホン、ポリフェニレンスルフィド、液晶ポリマー、ポリフッ化ビニリデン、スチレンー酢酸ビニル共更合体、ポリアミドエラストマー、ポリアミドイミドエラストマー、ポリエステルエラストマー、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、ノボラック樹脂等が挙げられる。

【0035】本発明の熱可塑性樹脂は、各種押出機、バンバリーミキサー、ニーダー、ロール、フィーダールーダー等を用い、各成分を退練りすることにより得られる。好ましい製造方法は、押出機、バンバリーミキサーを用いる方法である。また、各成分を混練りする際には、各成分を一括して混練りしてもよく、数回に分けて添加混練りしてもよい。湿練りは、押出機で多段添加式で混練りしてもよく、またバンバリーミキサー、ニーダー等で混練りし、その後、押出機でペレット化することもできる。

【0036】本発明の熱可塑性樹脂は、射出成形、シート押出、真空成形、異形成形、発泡成形、インジェクションプレス、プレス成形、プロー成形等によって各種成形品を作ることができる。

【0037】上記成形方法によって得られる各種成形品は、耐衝撃性、メッキ密着性及び塗装性に優れており、 車両外装部品分野、車両内設部品分野及び電気・0A機 器部品分野等に好適に使用することができる。

【0038】上記成形方法によって得られた各種成形品は、更に塗装、メッキ、スパッタリング、イオンプレーティング、真空蒸着等の二次加工をすることができる。 特に、メッキを施した場合には密着性が優れ、塗装を施した場合には塗膜の密着性及び塗装外観性の優れた二次加工成形品を得ることができる。

[0039]

【発明の実施の形態】以下に、実施例を挙げて本発明を 更に具体的に説明するが、本発明はその要目を超えない 限り、以下の実施例に何ら制約されるものではない。 尚、実施例及び比較例において、部及び%は特に断らな い限り重量基準である。

【0040】1. 評価方法

本実施例において用いられる評価方法は以下の通りであ 2

(1) ゴム質重合体の粒子径

ラテックス状のゴム質量合体の粒子径をレーザードップ ラー/周波数解析で測定した。測定機器は、日機装社 製、マイクロトラックUPA150粒度分析計MODE L No. 9340を使用した。尚、ゴム強化熱可塑性 樹脂中の分散ゴム質重合体粒子の粒子径は、ほぼラテックス中のゴム質重合体の粒子径を示すことが確認された。

【0041】(2)ゲル分率(トルエン不溶分) 本文中に記載した。

(3) グラフト率

本文中に記載した。

(4) 極限粘度 (η)

共党合体(B)をメチルエチルケトンに溶解させ、濃度の異なるものを5点作った。ウベローデ粘度管を用い、30℃で各濃度の選売粘度を測定した結果から、極限粘度[n]を求めた。単位はd1/gである。

【0042】(5)熱可塑性樹脂のアセトン可溶分又は 共重合体(B)の分子量

熱可塑性樹脂を常温でアセトン抽出した可溶分について、賃賃平均分子量(M_W)、数平均分子量(M_R)及びZ平均分子量(M_Z)を以下の方法で測定し、これらの比M_W/M_R及びM_Z/M_Rを求めた。また、同様にして共軍合体(B)のM_Wを測定した。熱可塑性樹脂又は共賃合体(B)の、02gをTHF10mlに溶解し、液クロ用前処理ディスクで適過した後、ゲルバーミエーションクロマトグラフィー(GPC)にて分子量分布を測定した。尚、校正曲線はポリスチレンの標準物質を用いて作成した。カラムは東ソー製TSK GelMultipore HXL-Mを2本直結して用い、溶離液をTHFとしてRI検出器を用いて、カラム温度40℃で測定した。

【0043】(6)熱可塑性樹脂のアセトン可溶分中のシアン化ビニル単量体単位の含有量 元素分析法で、窒素量を測定し、窒素量からシアン化ビ

ニル単量体単位の含有量を算出した。 【0044】(7)メッキ密着性

熱可塑性樹脂を成形して縦150mm、横90mm、厚 さ3mmの試験片を作製した。この試験片を50℃の脱 脂液に4~5分間浸渍した後、純水で洗浄した。そし て、〔98%硫酸/無水クロム酸=400g/L/40 0g/L] の混合液を68℃とし、試験片を10~20 分間浸した後、純水で洗浄した。次に、10%塩酸水溶 液を23℃とし、試験片を2分間浸漬した後、純水で洗 浄した。そして、塩化パラジウム、塩化第一スズ及び塩 酸からなる水溶液を20℃とし、試験片を2分間浸漬し た後、純水で洗浄した。次に、10%硫酸水溶液を35 ℃とし、試験片を3分間浸漬した後、純水で洗浄した。 そして、硫酸ニッケル、クエン酸ナトリウム、次亜リン 酸ナトリウム、塩化アンモニウム及びアンモニア水から なる水溶液を35~40℃とし、試験片を5分間浸渍し た後、純水にて洗浄した。試験片を80℃で約2時間乾 燥した後、硫酸銅、硫酸及び光沢剤からなる水溶液を2 0℃とし、電流密度3A/dm2にて120分間浸漬し

(7)

て試験片に電気メッキを施し、純水で洗浄し、80℃で2時間乾燥した後、常温で十分乾燥させた。メッキ被膜の厚みは約80μmであった。この試験片に形成されたメッキ被膜を一定の幅(10mm)に切削した後、試験片から90度の角度で剥離するときの強度を測定した。【0045】(8) 塗装性

熱可塑性樹脂を成形して概160mm、機100mm、 厚さ3mmの試験片を作製した。この試験片にウレタン 系塗料(商品名「ソフレックス」、関西ペイント社製) を乾燥後の膜厚が50~75μmとなるようにスプレー 塗装、乾燥を行った後、塗装表面の外観及び塗膜の密着 性を評価した。塗装外観は、表面に生じる色ムラを自視 で次の3段階で評価した。即ち、表1中、「○」は色ム ラがなく、「△」は若干色ムラがあり、「×」は色ムラ が著しいことを示す。塗膜の密着性は、カッターナイフ で1mm×1mmのクロスカットを行い、これを200 kg/cm²の圧力で2mの距離から噴射するウォータ ージェットを用いて水洗し、試験片に残存する塗膜の 積を計量して、密着性を残存する面積の割合で評価し

【0046】(9) 耐衝整性(アイゾット衝撃強度) ASTM D256に準じて測定した(ノッチ付き、厚さ1/4インチ)。単位はJ/mである。

【0047】参考例1 (ゴム強化熱可塑性樹脂 (A)の 調製)

海下ビン、コンデンサー、窒素導入口及び摂拌機を備えたセパラブルフラスコに、ゴム質重合体(a)であるゲル分率86%、平均粒子径290nmのポリブタジエンゴムラテックスを固形分換算で40部、乳化剤としてロジン酸カリウム0.5部、及び水100部を退合し、スチレン10部、アクリロニトリル2部、分子量調整剤としてクメンハイドロパーオキサイド0.2部、ピロリン酸ナトリウム0.2部、プドウ糖0.2部、ピロリン酸ナトリウム0.2部、ブドウ糖0.25部、硫酸螺一鉄0.01部を加え、重合を行った。1時間後、スチレン16部、アクリロニトリル8部、ナードデシルメルカプタン0.05部、水40部、クメンハイドロパーオキサイド0.05部の混合物を4時間にわたって滴下した。その1時間後、スチレン1

6. 5部、アクリロニトリル 7. 5部、 t ードデシルメ ルカプタン 0. 3部、水 4 0部、クメンハイドロバーオ キサイド0.05部の混合物を4時間にわたって滴下し た。その後、クメンハイドロバーオキサイド0、1部、 ピロリン酸ナトリウム0、1部、ブドウ糖0、13部、 硫酸第一鉄0.005部を添加し、更に1時間重合反応 を行った。重合終了後、冷却した。重合転化率は98% であった。得られた軍合体を硫酸で凝固させ、水酸化ナ トリウムで中和し、スラリーのpHを2に調整した。こ の凝固物を十分に水洗した後、乾燥させ、粉末状のゴム 強化熱可塑性樹脂(A)を得た。このゴム強化熱可塑性 樹脂(A)のグラフト率は55%、アセトン可溶分の極 限粘度(π)(30℃、メチルエチルケトン中で測定) は0.45dl/g、ゴム質重合体含有量は40.5寅 量%、スチレン単量体単位42.5重量%、アクリロニ トリル単量体単位17重量%であった。

【0048】参考例2 [共重合体(B)] 共軍合体(B1)として、スチレン単量体単位70軍量 %、アクリロニトリル単量体単位30重量%、Mwが8 600、極限粘度 [n] (30℃、メチルエチルケトン 中で測定)が0.40d1/gであるアクリロニトリル ・スチレン共電合体を用いた。また、共電合体(B2) として、スチレン単量体単位64軍量%、アクリロニト リル単量体単位36重量%、Mwが17600、極限粘 度 [n] (30℃、メチルエチルケトン中で測定)が 0.80d1/gであるアクリロニトリル・スチレン共 重合体を用いた。

【0049】実施例1~3、比較例1、2 表1に示す配合割合で、ヘンシェルミキサーにより3分間混合した後、ナカタ二機械社製のNVC型50mmベント付き押出機を用いてシリンダー温度180~220℃で押出して、ベレットを得た。このペレットを十分に乾燥し、日本製鋼所社製のJ100EーC5型射出成形機を用いてシリンダー温度200℃、金型温度50℃で射出成形し、各種評価用試験片を得た。この試験片を用い、上記のアイゾット衝撃強度測定、メッキ密着性試験、途器性試験を行った。その評価結果を表1に示す。【0050】

【寒1】

特開2002-256043

(8)

表1								
		震振例1	実施9/2	実施例3	比較例	比图例2		
<配合処方>	(部)							
ゴム駐化熱可要性得層(A)		46	40	50	45	45		
共重合体(日1)		15	35	30	55			
共報合体(日2)		40	25	20		65		
<基本物性>								
上記組成物のアセトン可溶分								
查量平均分子量M.		3.02 × 10	1.15 × 10 ³	1.14 ×10 ⁸	1.45 × 10°	8.46 ×104		
数平均分子量Mi		3.34 ×10 ⁴	3.85×10°	8.84 ×104	4.92 × 10 ⁴	2,77×104		
Z平均分子量M.		2.57 ×10 ⁸	3.36×10 ⁵	3.67 ×10	5.81 × 10 ⁵	1,22 ×10 ⁶		
M_/M		9.1	3,0	3.0	3.0	3.1		
M_/M,		7.7	8.7	9.6	11.9	4.4		
ゴム質派合体含有量(%)		18.2	16,2	20.3	18.2	18.2		
シアン化ビニル 単量体単位(%)		26.6	26.9	24.7	24,2	27.5		
<評価結果>			T	l	Ĺ			
アイゾット質意発度(J/m)		313	294	372	352	225		
メッキ密着性		1.5	1,2	1,6	0,8	0.6		
塗灰性	の銀液性	100	100	100	100	80		
	免 漢葉外語	0_	0	0	×	0		

【0051】表1より、比較例1は、MZ/Mn比が本発明の範囲を超えて上回る例であり、メッキ密着性及び塗装性が劣る。比較例2は、MZ/Mn比が本発明の範囲未満で下回る例であり、メッキ密着性及び塗装性が劣る。一方、実施例1~3は、いずれも耐衝撃性、メッキ密着性、塗装性(塗装の密着及び外観)に優れている。【0052】

【発明の効果】本発明の熱可塑性樹脂は、これを用いて 成形された成形品への優れた耐衝撃性を持ち合わせなが ら、従来のメッキ密着性、壁装性の両方の欠点を改良し たものであり、メッキが施される成形品、 壁装が施され る成形品、 及びメッキと塗装の両方が施される成形品の 成形材料として工業的に有用である。

フロントページの統き

(72) 発明者 鈴木 昌則

東京都中央区京橋1丁目18番1号 テクノ

ポリマー株式会社内

(72) 発明者 岩井 一樹

東京都中央区京橋1丁目18番1号 テクノ

ポリマー株式会社内

Fターム(参考) 4J002 BC06X BN02W BN06W BN12W

BN14W BN15W BN16W BN21W

BN23W GN00 GQ00

4J026 AA68 AB02 AB44 AC02 AC09

AC11 AC12 AC16 AC32 BA05

BA06 BA07 BA25 BA27 BA31

BA32 BB02 BB03 DB04 DB08

0815 DB26 FA03 GA01